

Eur pälsches Patentamt European Patent Office Office europé n des brevets



1 Numéro de publication:

0 424 293 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

- 21 Numéro de dépôt: 90420453.4
- 2 Date de dépôt: 18.10.90

(a) Int. Ci.5: **C12Q** 1/04, C12Q 1/18, C07D 265/38

- Priorité: 20.10.89 FR 8914087
- ② Date de publication de la demande: 24.04.91 Bulletin 91/17
- Etats contractants désignés:
 AT BE CH DE DK ES FR GB GR IT LI LU NL SE
- Demandeur: BIO MERIEUX Société anonyme dite:
 Marcy l'Etoile
 F-69260 Charbonnieres les Bains(FR)
- Inventeur: Monget, Daniel
 24 Résidence du Moulin
 F-01150 Saint Sorlin en Bugey(FR)
- Mandataire: Guerre, Dominique et al Cabinet Germain et Maureau 20 Boulevard Eugène Deruelle BP 3011 F-69392 Lyon Cédex 03(FR)
- Procédé et réactifs pour la détection de micro-organismes.
- D La présente invention concerne des réactifs pour la détection de micro-organismes.

Selon l'invention, on utilise dans un milieu réactionnel en phase aqueuse contenant une source de carbone et une source d'azote, un marqueur constitué par la résorufine, ou tout composé ayant une structure chimique similaire.

L'invention s'applique notamment à l'identification de micro-organismes, à l'obtention d'antibiogrammes et antifongigrammes.

EP 0 424 293 A1

PROCEDE ET REACTIFS POUR LA DETECTION DE MICRO-ORGANISMES

La présente invention concerne de manière générale la détection de micro-organismes, dans différents milieux ou sur différents substrats, pour différentes fins ou applications, telles que l'identification ou la détection microblenne.

Plus précisément, l'invention s'intéresse aux réactifs, comprenant un milieu réactionnel en phase aqueuse, lequel contient au moins une source de carbone, ainsi qu'un marqueur luminescent dont une émission lumineuse est modifiable en conséquence du développement ou du métabolisme du microorganisme à détecter, introduit dans le milieu réactionnel.

Par micro-organisme, on entend notamment les microbes, bactéries, et levures.

Par "émission lumineuse", on entend tout rayonnement lumineux émis sous l'effet d'une excitation extérieure, notamment lumineuse, dans le domaine du visible ou non, susceptible d'être modifiée par le développement du micro-organisme dans le milieu réactionnel, et d'être observée, contrôlée ou mesurée par tous moyens de détection optique, dont la simple observation à l'oeil nu. Ressortent de cette définition, différentes propriétés lumineuses, telles que la luminescence, la fluorescence, la phosphorescence, visibles ou non à l'oeil nu par exemple.

Depuis de nombreuses années, les fabricants et professionnels des réactifs ou méthodes de détection de micro-organismes sont à la recherche d'une solution présentant ensemble les caractéristiques essentielles suivantes :

- avoir un caractère universel, c'est-à-dire indépendante du type ou de l'espèce des micro-organismes recherchés
- être substantiellement indépendante de la nature du milieu ou du substrat dans lequel les microorganismes sont recherchés
- présenter une grande sensibilité.

35

Aucune des méthodes disponibles à ce jour, y compris les plus récentes, ne permet de répondre à toutes ces exigences, comme montré et détaillé ci-après.

Une première méthode, et c'est la plus simple, consiste à prélever un échantillon, à éventuellement diluer ce dernier de manière successive, et à appliquer l'échantillon obtenu à la surface d'un milieu nutritif gélosé. Après incubation pendant 24 à 48 heures, on procède par des moyens manuels ou vidéo, au contrôle de la présence des micro-organismes, et éventuellement à leur comptage. La technique consistant à immerger directement dans le milieu contrôlé des lames imprégnées avec un milieu nutritif, et à contrôler, après incubation, la présence de micro-organismes sur ces lames, constitue en fait une variante de cette première méthode.

Une telle solution est peu sensible, et peu fiable, en particulier lorsque des moyens de contrôle vidéo sont utilisés. Une telle méthode nécessite également d'adapter ou choisir le milieu nutritif, en fonction des micro-organismes recherchés.

Une deuxième méthode, assez proche de la première, consiste à pigmenter ou colorer l'échantillon prélevé, ou provoquer sa fluorescence, avec toutes substances appropriées telle que l'acridine orange, puis à observer directement l'échantillon ainsi traité, par exemple au microscope. Pour l'essentiel, une telle méthode présente des inconvénients comparables à ceux de la première méthode; en particulier, une telle solution demeure manuelle, et son automatisation apparaît difficile.

Une troisième méthode consiste à prélever un échantillon, et à mettre en culture ce dernier pendant un temps prédéterminé, puis à observer le milieu de culture par néphélométrie ou turbidimétrie. En d'autres termes, la présence de micro-organismes est révélée par l'opacité du milieu de culture. Une telle méthode apparaît assez peu sensible, et l'opacité observée ne résulte pas uniquement de la présence des micro-organismes, de telle sorte que cette solution n'apparaît pas utilisable ou exploitable pour des milieux biologiques complexes, par exemple des échantillons de sang.

Différentes méthodes plus élaborées, par voie biochimique, et faisant appel à la colorimétrie ou la fluorimétrie, ont été proposées pour détecter des micro-organismes.

Une quatrième méthode consiste à mettre en présence un échantillon à contrôler et un réactif comprenant un hydrat de carbone comm le glucose, et un indicateur de pH. Comme le développement, ou le métabolisme du micro-organisme génère des acides, ceux-ci modifient la coloration de l'indicateur de pH. Une telle solution s'avère assez peu sensible, et n'a pas en tout cas un caractère universel.

Une cinquième méthode consiste à mettre en présenc un échantillon à contrôler, et un indicateur chromogène d'oxydo-réduction, tel qu'un sel de tétrazolium. Les mécanismes biochimiques de la chaîne respiratoire des micro-organismes présents génèrent des substances réductrices telles qu NADH (Nicotinamide-Adénine-Dinucléotide Hydrogéné); cette substance réductrice conduit à la réduction de

l'indicateur, et donc à sa modification de couleur. Une telle méthode est assez peu sensible, et n particulier les sels d tétrazolium doivent être utilisés en grande quantité. On notera ainsi que ces derniers sont toxiques et précipitent facilement.

Une sixième méthode consiste à utiliser des substrats enzymatiques de synthèse, chròmogéniques ou fluorogéniques. La présence de certaines enzymes, liées au développement des micro-organismes, conduit à couper le substrat enzymatique en deux, et à libérer la partie chromogène ou fluorogène, laquelle peut être alors détectée.

Une telle méthode ne présente pas de caractère universel, en ce sens que le substrat enzymatique doit être à chaque fois adapté au type de micro-organisme recherché; en particulier, il n'existe pas une seule et même enzyme commune à tous les micro-organismes. Par ailleurs, pour des milieux biologiques complexes, tels que le sang ou l'urine, contenant déjà des enzymes, cette méthode ne permet pas de distinguer ceux spécifiques aux micro-organismes, par exemple bactéries ou microbes, dont on recherche la présence.

Une septième méthode consiste à détecter les micro-organismes, par l'intermédiaire du métabolite ATP (Adénosine-Tri-Phosphate), en présence d'un substrat luciférine, et par oxydation de ce dernier en présence de luciférase, laquelle conduit à la bioluminescence du substrat précité. Une telle méthode présente pour l'essentiel les mêmes inconvénients que ceux énoncés pour la méthode précédente.

Une huitième méthode procède par la mise en évidence du gaz carbonique produit par les microorganismes, en présence d'une ou plusieurs sources de carbone dans le milieu réactionnel; une telle technique est par exemple utilisée en hémoculture pour déceler une présence microbienne. La détection du gaz carbonique peut être radiométrique, auquel cas on doit utiliser une source de carbone marquée au C 14, ou spectro-photométrique dans l'infra-rouge. On peut aussi mesurer la production de gaz carbonique par le contrôle de l'augmentation de pression dans un système fermé, à l'aide d'un manomètre ou d'un capteur de pression approprié. Une telle méthode est assez peu sensible, et dans le cas d'un marqueur radio-actif, elle pose différents problèmes de sécurité et agrément administratif préa lable du laboratoire de mesure.

Une dernière méthode consiste à détecter les micro-organismes, par l'intermédiaire de l'évolution des paramètres électriques du milieu réactionnel dans lequel les micro-organismes se développent ; ces paramètres étant notamment l'impédance, la conductance ou la capitance. Sur la base de cette méthode, différents bio-capteurs ont été développés et mis sur le marché, notamment dans le domaine agro-alimentaire. Une telle technique est assez peu sensible, en particulier vis-à-vis des exigences de diagnostic à des fins médicales. Et les matériels disponibles actuellement selon cette solution sont assez peu performants.

Au terme de cette analyse des solutions antérieures en matière de détection de micro-organisme, on observera au passage que certaines de ces méthodes procèdent par échantillonnage, c'est-à-dire le prélèvement d'un échantillon sur le milieu ou sur le substrat à contrôler, la culture de cet échantillon, et éventuellement le prélèvement à intervalles réguliers du milieu de culture. De telles opérations, en général effectuées de manière manuelle, paraissent difficilement automatisables.

La présente invention a pour objet un réactif pour la détection de micro-organismes, avec marqueur luminescent, obviant la plupart des inconvénients observés précédemment. Plus précisément, la présente invention a pour objet un réactif et une méthode de détection correspondante, permettant à la fois :

- une détection des micro-organismes directement sur le milieu ou l'échantillon à contrôler,
- une automatisation accessible, compte-tenu de la simplicité du procédé d'analyse retenu
- un caractère universel, c'est-à-dire substantiellement indépendant et du milieu dans lequel on recherche les micro-organismes, et de la nature ou espèce de ces derniers
- une bonne sensibilité, en particulier une détection sous des concentrations relativement faibles

Grâce à la découverte expérimentale exposée ci-après, on a trouvé un réactif répondant à l'ensemble des exigences précédentes.

Cette procédure expérimentale a été la suivante :

Sous l'action de la β-glucuronidase d'Escherichia coli, cultivée dans un bouillon approprié, il est possible de couper le substrat 4-méthylumbelliferyl-βD glucuronide, de libérer ainsi la 4-méthylumbelliferone fluorescente, et donc détecter la bactérie précitée.

1'`re expérience

En remplaçant le substrat 4-méthylumbelliferyl-βD-glucuronide par le substrat résorufine-βD-glucuronide pour la recherche de la β-glucuronidase d'E. coli, dans le même bouillon, on a constaté que bien que le

nouveau substrat soit hydrolysé au cours d'a croissance bactérienne en ampoule, la fluorescence rose de la résorufine ne s'exprime pas ; on obtient tout au plus un liseret rose à l'interface bouillon/atmosphère gazeuse, alors que la résorufine est soluble en milieux aqueux.

2ème expérience

5

15

20

45

Dans des ampoules stériles contenant le même bouillon que précédemment, on introduit de la résorufine libre à la concentration de 20 micromoles/litre. Les ampoules sont ensuite ensemencées par différentes souches bactériennes d'entérobactéries, à raison de 10⁶ bactéries/ml.

Au départ, le bouillon est rose dans toutes les ampoules (fluorescence de la résorufine).

Au-delà de 4 heures d'incubation à 37° C, le milieu des ampoules montrant une croissance est décoloré (avec parfols un liseret rose en surface), alors que le témoin sans bactérie reste rose.

CONCLUSION DE CES DEUX EXPERIENCES

- La croissance bactérienne en bouillon en présence de résorufine entraîne la disparition de la fluorescence de ce marqueur.
- Bien que la nature de la réaction en question ne puisse être identifiée avec certitude, la résorufine apparaît être un excellent indicateur de la croissance bactérienne.

A partir de cette découverte, la présente invention propose tout d'abord un réactif pour la détection de micro-organismes, comprenant un milieu réactionnel en phase aqueuse, contenant au moins une source de carbone et une source d'azote, ainsi qu'un marqueur fluorescent, constitué par la résorufine ou l'orcirufine, ou toutes formes anioniques de ces composés chimiques. Ces deux produits répondent aux formules exprimées respectivement ci-après :

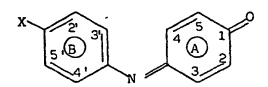
Comme la fluorescence des marqueurs précités a pour origine une délocalisation électronique importante entre les positions 3 et 7, générant un hybride de résonnance selon la formule suivante :

la présente invention s'est intéressée à titre de marqueur, aux structures chimiquement proches, répondant aux deux formules générales ci-après, et présentant également des propriétés de fluorescence, utilisables dans le cadre d'un réactif selon l'invention, pour la détection de micro-organismes.

Il s'agit tout d'abord des composés chimiques répondant à la formule suivante, sous forme neutre ou anionique :

10

5



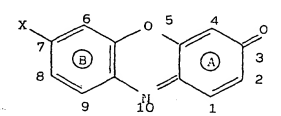
15

dans laquelle:

- les positions (2'), (4') et (5') sont occupées chacune par un atome d'hydrogène ou un substituant choisi dans le groupe comprenant le fluor, le chlore, le brome des substituants alkyle, alkoxy, carboxylate, carboxylique, amide, cyano,
- o un groupement oxy relie entre elles les positions (3') et (4)
 - les positions (2), (3) et (5) sont occupées chacune par un atome d'hydrogène ou un substituant choisi dans le groupe comprenant le fluor, le chlore, le brome, des substituants alkyle, alkoxy, carboxylate, carboxylique, amide et cyano, ou les positions (2) et (3) appartiennent en commun au noyau (A) et à un noyau insaturé
- X est une fonction hydroxyle ou amine.

Il s'agit ensuite des composés chimiques, sous forme neutre ou anionique, répondant à la formule suivante :

30



35

- dans laquelle les positions (6, 8, 9) sont occupées chacune par un atome d'hydrogène ou un substituant choisi dans le groupe comprenant le fluor, le chlore, le brome, des substituants alkyle, alkoxy, carboxylique, amide et cyano
 - dans laquelle les positions (1) et (4) sont occupées chacune par un atome ou substituant choisi dans le groupe comprenant l'hydrogène, le fluor, le chlore, le brome, des substituants alkyle, alkoxy, carboxylate, carboxylique, amide et cyano ; ou les positions (1) et (2) appartiennent en commun au noyau (A) et à un noyau insaturé
 - X est une fonction hydroxyle ou amine.

Des composés répondant à cette dernière formule générale, ainsi que leur mode d'obtention sont précisés dans le tableau ci-après.

Selon la présente invention, les conditions suivantes sont mises en œuvre :

- le pH du milieu réactionnel est compris entre 6,0 et 8,0
- l'indicateur ou marqueur est contenu dans le milieu réactionnel,

5									
10		-monochloroimine; ou réduction if de résazurine ésorcinol, nitro- furique, neutra-	nloroimine	Condensation N,N'-dichloroquinone dimine (1) et résorcinol	quinone dimine	d'orc'nol nt, pour e ; réduc- r de la	partir cinol)	is à partir	e Gibbs
15	OBTENTION	Condensation quinone-monochloroimine (2) avec résorcinol ; ou réduction puis oxydation à l'air de résazurine (3) ; ou chauffage résorcinol, nitrobenzène et acide sulfurique, neutralisation puis extraction à l'éthanol	Condensation quinone-monochloroimine (2) avec orcinol	N,N'-dichloro	Condensation N,N'-dichloroquinone (1) et orcinol	Réaction en solution éther d'orc'nol avec l'acide nitrique fumant, pour obtenir dimethyl-resazurine; réduction puis oxydation à l'air de la dimethyl-resazurine	Sor	méthylorcirufine, mais hlororésorcinol	Condensation réactif (4) de Gibbs avec orcinol
20	O	Condensation quinone (2) avec résorcinol puís oxydation à l'a (3); ou chauffage r benzène et acide sul lisation puis extrac	Condensation qui (2) avec orcinol	Condensation N,N ^J (1) et résorcinol	Condensation (1) et orcin	Réaction en solution avec l'acide nitrique tentre dimethyl-rei tion puis exydation dimethyl-resazurine	idem méthylorcirufine, d'olivetol (5-pentylre	idem méthylorofrufin du 4-chlororésoroinol	Condensation avec orcinol
25	G	¥	ж	Ξ	#	СНЗ	н	н	Ŧ
30	89	æ	н		н	æ	н	×	ដ
	9	H	×	π	н	Æ	H	==	ជ
35	4	· #	ж	x	H	#	x	Ξ.	×
55	CV.	Ξ	н	H	Н	æ	н	ជ	Ξ
40	н.	π	снз	н	снз	снз	с ₅ н ₁₁	Œ	CH3
	×	НО	но	NH ₂	NH ₂	НО	ЮН	НО	Ю
<i>4</i> 5	Substituant	ıſine	ıfine	iésoru[amine	orcirufamine	iéthylorcirufine	Pentyl résorufine	2-Chlororésorufine	5,8-Díchloro-1-méthyl- résorufine
	Sylvan du se	iésorufine	rcirufine	lésoru	retru	1é thy]	enty]	2-Ch1c	5,8-D1

					•			
5		Ω	partir	imine acide	noimhe		rufine	orufine
10		4) de Gibb	mais à	monochloro rcinique (quinone mo cinol		de la réso	de la rés
15	OBTENTION	réactif (orcirufine y-résorcin	n quinone- ide B -réso xybenzoíqu	densation N-chloroquinc avec haphto-résorcinol	ç	n directe ine)	Halogénation directe de la résorufine (ou orcirufine)
20		Condensation réactif (4) de Gibbs avec orcinol	idem méthylorcirufine, du 5-méthoxy-résorcinol	Condensation quinone-monochloroimine (2) avec acide \(\beta\)-r\(\epsilon\) sorcinique (acide 2-4-dihydroxybenzoIque)	Condensation N-chloroquinone monoimhe (2) avec haphto-résorcinoi	Condensation	Halogénation directe de la résorufine (ou orcirufine)	Halogénati (ou orciru
25	o o	ж	x	æ	I	I	×	æ
	80	Br	x	I	×	×	Br	CJ
30	9	Br	I	H	ж	Ξ	Br	C3
ar.	4	Ξ	Ξ	Ŧ	н	енэ	Br	C1
35	2	ж	æ	со ⁵ н		Œ	Br	ជ
40	T !	снз	енэо	н .		×	H	ж
	×	НО	НО	ОН	НО	НО	но	ОН
4 5	ant	thy 1	fine	ufine	ω	ine	1 0 E	oro-
50	nom du substituant composé	6,8-Dibromo-1-Méthyl résorufine	3-Méthoxy-Résorufine	2-Carboxyl-Résorufine	.Naphto-Résorufine	4-Méthyl-résorufine	2,4, 6,8 -tétrabromo- résorufine	2,4,6,8-Tétrachloro- résorufine
55	non	6,8-	. '3∽Mé	2-Ca	. Марћ	4-Mé	2,4, réso	2,4, réso

5	4	(3) € -<	(1)
10	N Néactif de Gibb's	0 C1-N =	Q . N
20			
25	CT	O	n N -C1
30	a a	-	
35	o c c c c c c c c c c c c c c c c c c c	scion Willstatter et 37,1498 et suivantes	Obtenus à pe
40		talter et Maye sulvantes	partir du p-am
45		lyer, Bcr (1904)	minophenol
50		904)	

à raison de 0,01 mg/l à 100 mg/l, et de préférence de 1 à 10 mg/l sda source d'azote du milieu-réactionnel peut être de toute nature, par exemple peptone ou sulfate d'ammonium - la source de carbone peut être de tous types, telle que glucose, lactose, ou autres

S'agissant du milieu réactionnel, contenant les sources d'azote et de carbone nécessaires aux réactifs, la majorité des bouillons commercialisés peuvent convenir, par exemple trypticase-soja, coeur-cervelle,

etc...

5

10

Un procédé de détection conforme à l'invention consiste à mettre en œuvre les étapes suivantes :

- 1) Le réactif, comprenant comme précédemment le milieu reactionnel et le marqueur selon l'invention est préparé, réparti en flacons ou ampoules, ou toutes autres formes de conditionnement, et stérilisé par filtration ou autoclave.
- 2) Le réactif est mélangé à l'échantillon, milieu, ou substrat à contrôler.
- 3) Le mélange obtenu est incubé entre 20° et 65°, pendant un temps compris entre 1 minute et 7 jours, par exemple.
- 4) la fluorescence du marqueur est mesurée à intervalles réguliers, à l'aide d'un fluorimètre, ou simplement appréciée à l'oeil nu.

La diminution de la fluorescence, voire son extinction totale, traduit la présence de micro-organismes dans l'échantillon ou substrat contrôlé.

La présente invention est maintenant décrite et détaillée, quant aux expériences effectuées, par rapport à la résorufine. Ce marqueur, apporte en outre les avantages supplémentaires et importants suivants :

- ce produit n'est pas toxique
- il présente une grande sensibilité, autorisant son emploi à des concentrations très faibles, de l'ordre de 1 à 2 mg/l <
- et surtout, s'agissant de la fluorescence, les longueurs d'ondes maximum d'excitation et d'émission se situent respectivement à 572 nm et 585 nm; ces longueurs d'ondes se situent au-delà des radiations absorbées par la plupart des milieux ou échantillons analysés, tout en restant dans le domaine du visible, ce qui permet d'observer de manière séparée la fluorescence spécifique à la résorufine, sans interférence ou gêne du milieu ambiant.

25 Exemple 1 : Préparation du réactif

Le milieu réactionnel est préparé en mélangeant les ingrédients suivants :

- bouillon Mueller Hinton déshydraté (Difco, réf 0757-01)	21 g
- gluciose (Merck, réf 8337)	5 g
- résorufine (Aldrich, réf 23015-4)	2 mg
- eau distillée	1000 ml
- pH	7,3

35

30

Ce milleu est réparti en tubes de verre avec bouchons à vis, à raison de 6 millilitres par tube, et autoclavé à 121° C pendant 15 minutes.

Les tubes stérilisés sont conservés à l'obscurité, la résorufine étant sensible à la lumière.

Ce milieu sera utilisé dans les exemples d'applications 2 à 4 selon la méthode générale suivante : après avoir ajouté le ou les différents éléments spécifiques à l'application considérée, les tubes vissés sont agités dans une étuve sur un agitateur Vibratest réglé à 100 tours/minute. La mesure de la fluorescence est effectuée à l'aide d'un fluorimètre LKB type LS - 5B. Les tubes sont introduits directement dans le portecuves. La longueur d'ondes d(excitation est réglée à 572 nm et celle d'émission à 585 nm. Il est à noter que dans l'exemple 4, le glucose présent dans le milieu réactionnel peut être remplacé par d'autres sucres.

Exemple 2 : Application à l'hémoculture

Dans 7 tubes de verre contenant le réactif préparé selon l'exemple 1, il est ajouté du sang frais humain stérile, à raison de 1 millilitre par tube.

Le premier tube est utilisé comme témoin et les 6 autres sont ensemencés par l'une des 6 souches microbiennes suivantes :

- Ec = Escherichia coli
- Cf = Citrobacter freundii
 - Pa = Pseudomonas aeruginosa
 - Sa = Staphylococcus aur us
 - Ef = Enteroccocus faecalis

- Ca = Candida albicans

La quantité de micro-organismes introduite au départ dans chaque tube est de 100 cellules viables par millilitre de milieu. Cet inoculum st contrôlé par comptage des colonies formées à la surface d'une gélose au sang après 24 heures d'incubation.

La mesure de la fluorescence est effectuée après 12 h, 24 h, 36 h et 48 h d'incubation à 35° C. L'intensité de la fluorescence est reportée dans le tableau ci-dessous. L'extinction partielle ou totale de la fluorescence témoigne de la présence de cellules microbiennes dans les échantillons de départ

24 H : 465 : 9 : 10 : 464 : 460 : 126 : 4	10	Souche Incubat.	témoin: négatif		: : Cf	Ps	Sa	Ef	: : Ca
	15	12 H	463	11	454	465	447	459	461
		24 н	465	9 .	: : 10	464	460	126	460
1 26 11 460 -	20	36 H	458 :	8	10	53	27	13	461
48 H : 464 : 9 : 9 : 17 : 13 : 18 :	25	48 H	464 :	9	9	17	13	18	13

Pour cette application, il est préférable d'utiliser un bouillon spécifique à l'hémoculture, à la place du bouillon Mueller-Hinton.

Exemple 3 : Application à l'antibiogramme

6 antibiotiques différents sont introduits dans des tubes préparés comme indiqué dans l'exemple 1. Chaque antibiotique est utilisé aux 2 concentrations "c" et "C" indiquées dans le tableau ci-après. Des tubes sans antibiotique sont utilisés comme témoins.

Chaque couple de tubes correspondant à un antibiotique aux 2 concentrations "c" et "C" est ensemencé par l'une des 3 souches microbiennes suivantes, à raison de 10 cellules viables par millilitre :

- Ec = Escherichia coli ATCC 25922
- Pa = Pseudomonas aeruginosa ATCC 27853
 - Sa = Staphylocossus aureus ATCC 25923

La mesure de la fluorescence est effectuée après 18 heures d'incubation à 35° C. L'intensité de la fluorescence est reportée dans le tableau ci-dessous.

Les résultats sont symbolisés selon :

- 45 S = souche sensible = fluorescence maximale
 - R = souche résistante = extinction totale de la fluorescence
 - I = souche intermédiaire = extinction partielle de la fluorescence

L'antibiogramme est contrôlé par la technique de la dilution en gélose.

50

30

Antibiotique	Concentration en µg / ml	Ec	Pa	Sa
Témoin	c = 0 C = 0	8 7	10 11	9
Pénicilline	c = 0,25 C = 16	9 R 8	10 R 9	455 S 457
Pipéracilline	c = 32 C = 128	460 S 465	463 S 450	459 S 468
Céfoxitone	c = 8 C = 32	439 S 463	15 R 9	448 S 457
Rénamycine	c = 2 C = 16	15 l 458	13 R 10	438 S 447
Trétracycline	c = 1 C = 4	451 S 465	15 R 19	443 S 459
Erythromycine	c = 1 C = 4	8 R . 10	11 R 13	445 S 460

L'antibiogramme selon l'invention peut être réalisé en cupules miniaturisées (plaque de microtitration).

Exemple 4: Application

L'utilisation de 7 différents sucres par 8 souches microbiennes à des fins d'identification est présentée dans cet exemple :

Les 7 sucres testés sont :

- Glucose (GLU)

10

15

20

25

30

- Maltose (MAL)
- Saccharose (SAC)
- Lactose (LAC)
 - Cellobiose (CEL)
 - Tréhalose (TRE)
 - Mélibiose (MEL)

Les tests sont pratiqués dans le réactif en tubes de verre, préparé comme indiqué dans l'exemple 1. Le glucose contenu dans ce milieu est remplacé le cas échéant par le sucre correspondant, à la même concentration de 5 g/l.

La batterie de tubes est ensemencée par les 8 souches suivantes :

- Ca = Candida albicans
- Ct = Candida tropicalis
- Tg = Torulopsis glabrata
- Ec = Escherichia coli
- Kp = Klebsiella pneumoniae
- Pv = Proteus vulgaris
- Ah = Aeromonas hydrophila
- Va = Vibrio alginolyticus

Pour chaque souche, une suspension est réalisée en sérum physiologique, ajustée au point 2 de l'échelle de McFarland. 200 microlitres de c tte suspension sont introduits dans les 7 tubes contenant chacun des sucres.

La mesure de la fluorescence est effectuée après 18 heures d'incubation à 350°C. L'intensité de la fluorescence est reportée dans le tableau ci-dessous. Les résultats sont symbolisés en :

- reaction négative... (-) = fluorescence maximale

5

- r action positive... (+) = extinction de la fluorescence

Les resultats obtenus sont contrôlés à l'aide de microméthodes commercialisées avec les tests commercialisés sous la marque API par la société BIO MERIEUX, sous les noms : API 20 E, API 20 C, API 50 CH.

10	Sucre Souche	GLU	MAL:	SAC:	LAC	CEL	TRE	NEL :
15	Ca	31 +	25 : +	37 +	466 -	453	19	439
:	Ct	12 +	17 : + :	21 +	441 -	16	20	452
20	Tg	12 +	456: -:	447 -	452 -	449	16	465
:	Ec	9 +	13:	459: -	10 +	454	10	11
25	Кр	10 +	9 : + :	9 : ÷ :	11	8	10	8 :
:	Pv	9 +	469 : + :	10	458 : - :	461	: 437 : -	456
30	Ah ,	10 ·	14 : - :	11	451 -	467	12	444
35	: Va :	11 +	10 : + :	8 ÷	469 : -	451	10	449
				<u> </u>	<u>:</u>		:	:

L'utilisation de sources de carbone à des fins d'identification selon l'invention peut être faite en cupules miniaturisées (plaques de microtitration par exemple).

Par conséquent, les réactifs selon l'invention peuvent être utilisés pour la détection de microorganismes dans toutes sortes d'échantillons biologiques, tels que fluides corporels (sang, urine, liquide céphalo-rachidien, etc...), produits alimentaires, eau, produits pharmaceutiques, cosmétiques, etc...

De manière similaire à l'antibiogramme selon l'exemple 3, l'invention peut être utilisée pour effectuer un antifongigramme, auquel cas on utilise une pluralité de réactifs selon l'invention, différant les uns des autres uniquement par l(ajout d'anti-fongiques respectivement différents.

Revendications

45

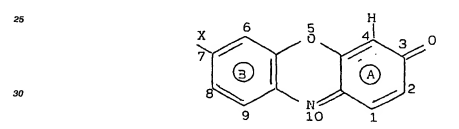
50

1 - Réactif pour la détection de micro-organismes, comprenant un milieu réactionnel en phase aqueuse, un marqueur dont une émission lumineuse est modifiable en conséquence du développement du micro-organisme introduit dans le milieu réactionnel, caractérisé en ce que le marqueur est un composé chimique répondant à la formule suivante, ou sa forme anionique :

dans laquelle:

5

- les positions (2'), (4') et (5') sont occupées chacune par un atome d'hydrogène ou un substituant choisi dans le groupe comprenant le fluor, le chlore, le brome, des substituants alkyle, alkoxy, carboxylate, carboxylique, amide, cyano,
- un groupement oxy relie entre elles les positions (3') et (4)
- les positions (2), (3) et (5) sont occupées chacune par un atome d'hydrogène ou un substituant choisi dans le groupe comprenant le fluor, le chlore, le brome, des substituants alkyle, alkoxy, carboxylate, carboxylique, amide et cyano, ou les positions (2) et (3) appartiennent en commun au noyau (A) et à un noyau insaturé
 - X est une fonction hydroxyle ou amine.
- 2 Réactif pour la détection de micro-organismes, comprenant un milieu réactionnel en phase aqueuse, un marqueur dont une émission lumineuse est modifiée en conséquence du développement du micro-organisme introduit dans le milieu réactionnel, caractérisé en ce que le marqueur est un composé chimique répondant à la formule suivante, ou sa forme anionique



- dans laquelle les positions (6, 8, 9) sont occupées chacune par un atome d'hydrogène ou un substituant choisi dans le groupe comprenant le fluor, le chlore, le brome, des substituants alkyle, alkoxy, carboxylique, amide et cyano.
 - dans laquelle les positions (1) et (4) sont occupées chacune par un atome ou substituant choisi dans le groupe comprenant l'hydrogène, le fluor, le chlore, le brome, des substituants alkyle, alkoxy, carboxylate, carboxylique, amide et cyano ; ou les positions (1) et (2) appartiennent en commun au noyau (A) et à un noyau insaturé
 - X est une fonction hydroxyle ou amine.
 - 3 Réactif pour la détection de micro-organismes, comprenant un milieu réactionnel en phase aqueuse, un marqueur dont une émission lumineuse est modifiable en conséquence du développement du micro-organisme introduit dans le milieu réactionnel, caractérisé en ce que le marqueur est la résorufine, l'orcirufine, ou la forme anionique de ces composés chimiques.
 - 4 Réactif selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le milieu réactionnel contient également une source de carbone.
 - 5 Réactif selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le pH du milieu réactionnel est compris entre 6,0 et 8,0.
 - 6 Réactif selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que l'indicateur est contenu dans le milieu réactionnel, à raison de 0,01 mg/l à 100 mg/l, et de préférence de 1 à 10 mg/l.
 - 7 Ensemble d'identification d'un micro-organisme, comprenant une pluralité de réactifs selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, différant les uns des autres uniquement par des sources de carbone respectivement différentes.
 - 8 Ensemble pour l'obtention d'un antibiogramme, comprenant une pluralité de réactifs selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, différant les uns des autres uniquement par l'ajout d'antibiotiques respectivement différents.

- 9 Ensemble pour l'obtention d'un antifongigramme, comprenant une pluralité de réactifs selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, différant les uns des autres uniquement par l'ajout d'anti-fongiques respectivement différents.
- 10- Procédé de détection de micro-organismes, consistant à mettre en présence undit micro-organisme avec un milieu réactionnel en phase aqueuse contenant au moins une source de carbone et un marqueur dudit micro-organisme, à incuber le milieu réactionnel avec ledit micro-organisme, de manière à modifier une émission lumineuse dudit marqueur, et à observer ladite caractéristique lumineuse pendant ou après incubation, caractérisé en ce que le marqueur est un composé chimique répondant à la formule suivante, ou sa forme anionique :

dans laquelle :

10

15

40

45

50

- les positions (2), (4) et (5) sont occupées chacune par un atome d'hydrogène ou un substituant choisi dans le groupe comprenant le fluor, le chlore, le brome, des substituants alkyle, alkoxy, carboxylate, carboxylique, amide, cyano,
- un groupement oxy relie entre elles les positions (3') et (4)
- les positions (2), (3) et (5) sont occupées chacune par un atome d'hydrogène ou un substituant choisi dans le groupe comprenant le fluor, le chlore, le brome, des substituants alkyle, alkoxy, carboxylate, carboxylique, amide et cyano, ou les positions (2) et (3) appartiennent en commun au noyau (A) et à un noyau insaturé
- X est une fonction hydroxyle ou amine.
- 11 Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que l'incubation est effectuée pendant un temps compris entre 1 minute et 7 jours, à une température de 20° C à 65° C.
 - 12 Procédé selon la revendication 10, et selon lequel on met en contact un échantillon susceptible de contenir le micro-organisme à détecter et le milieu réactionnel, caractérisé en ce que l'échantillon est prélévé sur l'un des fluides corporels suivants, à savoir du sang, de l'urine, du liquide céphalo-rachidien.
 - 13 Procédé selon la revendication 10, et selon lequel on met en contact un échantillon susceptible de contenir le micro-organisme à détecter et le milieu réactionnel, caractérisé en ce que l'échantillon est prélevé sur l'un des produits suivants, à savoir produits alimentaires, eau, produits pharmaceutiques, cosmétiques.



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demande

EP 90 42 0453

égorie		vec indication, en cas de besoin, rties pertinentes		rendication oncernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. CI.5)
A	EP-A-0 286 434 (CAMBR J. CHEM. TECHN. BIOTEC 3-12; S.D. ROLLER et al.: 'microbial fuel cells: 1. Com tion rates and respiratory ra	 CHNOL., vol. 34B, 1984, pa 'Electron-transfer coupling aparison of redox-mediator	in		C 12 Q 1/04 C 12 Q 1/18 C 07 D 265/38
	·				
					DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. CI.5)
					C 12 Q
				6-	
	·				
Le	présent rapport de recherche a été é	itabil pour toutes les revendications			
	Lieu de la recherche	Date d'achèvement de la rec	herche	CAF	Examinateur
Y: p a A: a O: d P: d	La Haye CATEGORIE DES DOCUMEN particulièrement pertinent à lui seul particulièrement pertinent en comb utre document de la même catégor rrière-plan technologique livulgation non-écrite locument intercalaire héorie ou principe à la base de l'inv	inaison avec un ie	date de dé D∵cité dans l L∶cité pour d	de brevet a pôt ou aprè a demande 'autres raise la même fa	